**PCT** 

#### NOTIFICATION D'ELECTION

(règle 61.2 du PCT)

SALLES, Bernard etc

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL

Destinataire:

Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark Office Box PCT Washington, D.C.20231 ÉTATS-UNIS D'AMÉRIQUE

Date d'expédition (jour/mois/année)

11 novembre 1999 (11.11.99)

Demande internationale no
PCT/FR99/00691

Pate du dépôt international (jour/mois/année)
25 mars 1999 (25.03.99)

Péposant

Pate d'expédition (jour/mois/année)
26 mars 1998 (26.03.98)

1. L'office désigné est avisé de son élection qui a été faite:

| X | dans la demande d'examen préliminaire international présentée à l'administration chargée de l'examen préliminaire international le:

| 06 octobre 1999 (06.10.99) |
| dans une déclaration visant une élection ultérieure déposée auprès du Bureau international le:
| 2. L'élection | X | a été faite |
| n'a pas été faite |
| avant l'expiration d'un délai de 19 mois à compter de la date de priorité ou, lorsque la règle 32 s'applique, dans le délai visé à la règle 32.2b).

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse Fonctionnaire autorisé

R. Forax

no de téléphone: (41-22) 338.83.38

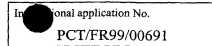
# Translation

# PCT

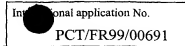
#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference SFRI6.PCT	FOR FURTHER AC	TOTAL	cation of Transmittal of International Examination Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No.	International filing dat	e (day/month/year)	Priority date (day/month/year)
PCT/FR99/00691	25 March 199	9 (25.03.99)	26 March 1998 (26.03.98)
International Patent Classification (IPC) or n C12Q 1/68	ational classification and	d IPC	
Applicant SOCIETE FRANÇAIS	E DE RECHERCHI	ES ET D'INVEST	TISSEMENTS (S.F.R.I.)
This international preliminary example Authority and is transmitted to the approximation.			International Preliminary Examining
2. This REPORT consists of a total of	8 sheets,	including this cover s	heet.
	asis for this report and/o	r sheets containing re	tion, claims and/or drawings which have ectifications made before this Authority the PCT).
These annexes consist of a to	otal ofs	heets.	
3. This report contains indications relat	ing to the following iter	ns:	
I Basis of the report			
II Priority			
III Non-establishment	of opinion with regard	to novelty, inventive	step and industrial applicability
IV Lack of unity of in	vention		
V Reasoned statement citations and expla	nt under Article 35(2) wi nations supporting such	ith regard to novelty, statement	inventive step or industrial applicability;
VI Certain documents	cited		
VII Certain defects in t	he international applicat	tion	
VIII Certain observation	ns on the international ap	pplication	
		<del></del>	
Date of submission of the demand		Date of completion of	of this report
06 October 1999 (06.1	0.99)	02	June 2000 (02.06.2000)
Name and mailing address of the IPEA/EP		Authorized officer	
Facsimile No.		Telephone No.	



I. Basis of t	I. Basis of the report					
1. This report has been drawn on the basis of (Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):						
	the international application as originally filed.					
	the description,	pages 1-12	, as originally filed,			
	•	pages	_, filed with the demand,			
		pages	, filed with the letter of,			
l		pages	, filed with the letter of			
	the claims,	Nos. 1-15	, as originally filed,			
}		Nos.	, as amended under Article 19,			
		Nos.	, filed with the demand,			
		Nos.	, filed with the letter of,			
		Nos.	, filed with the letter of			
	the drawings,	sheets/fig 1/6-6/6	, as originally filed,			
		sheets/fig	, filed with the demand,			
		sheets/fig	, filed with the letter of,			
		sheets/fig	, filed with the letter of			
2. The amen	dments have result	ed in the cancellation of:				
	the description,	pages				
	the claims,	Nos				
	the drawings,					
-						
			endments had not been made, since they have been considered supplemental Box (Rule 70.2(c)).			
4. Additiona	l observations, if no	ecessary:				



III. Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicabilities.	lity
The questions whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive step (to be rindustrially applicable have not been examined in respect of:	ion obvious), or to be
the entire international application.	
Claims Nos	
because:	
the said international application, or the said claims Nos. relate to the following subject matter which does not require an international preliminary example.	mination (specify):
the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nos. are so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):	5,6,15
See separate sheet.	
the claims or said claims No.	os inodoguatale economical
the claims, or said claims Nos	are so inadequately supported
no international search report has been established for said claims Nos.	

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: III.

Claims 5, 6 and 15 are unclear (PCT Article 6, the PCT Guidelines, PCT Gazette-Section IV, III-4.1 and 4.4).

The essential steps which are the subject matter of Claims 5 and 6 are not clearly identified. More specifically, the sequence of the essential steps in Claims 5 and 6, in combination with Claim 4, should have been clearly identified by the applicants.

The content of the elements in Claim 15 is not clearly defined. Lysis buffers are claimed, yet one of the steps in question, that is, the desorption of the complexes, apparently does not comprise a lysis. Moreover, Claim 14 does not mention any complexes and the nature of the claimed buffer is therefore undefined (PCT Article 6).

v.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
	citations and explanations supporting such statement

1.	Statement			
	Novelty (N)	Claims	2-4	YES
		Claims	1, 7-14	NO
<b>.</b> }.	Inventive step (IS)	Claims	2-4	YES
<u> </u> 		Claims	1, 7-14	NO
	Industrial applicability (IA)	Claims	1-4, 7-14	YES
		Claims		NO

#### 2. Citations and explanations

1. Reference is made to the following documents:

D1: WO-A-96 28571

D2: Anal. Bioch., 232, 1995, 37-42

2. Industrial applicability (PCT Article 33(4)):

The subject matter of Claims 1-4 and 7-14 is industrially applicable.

3. Novelty (PCT Article 33(2)):

D1 describes a method for quantitatively and qualitatively detecting the presence of lesions in a DNA sample, said sample being either extracted in vivo or prepared in vitro. This method can be adapted for use on an industrial scale (cf. page 5, lines 18-26; page 6, lines 12-18). The DNA is immobilised on a solid substrate (see D1, Claims 6-11), after which the detection is carried out following incorporation of labelled nucleotides (cf. pages 7-9 and page 12, line 15 to page 14, line 2). Document D2 describes an identical method (cf. D2,

in particular, the summary, the "Materials and methods" and Figure 1).

Therefore, in view of said documents, the subject matter of Claims 1 and 7-14 is not novel since the presence of lesion recognition and/or repair proteins is detected in an indirect manner (PCT Article 33(2)).

4. Inventive step (PCT Article 33(3)):

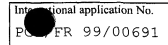
Claims 2 and 4 of the present application differ from documents D1 and D2 in that the proteins binding to the DNA lesions are detected either directly or after desorption of the complexes by immunoblotting, in particular, by using specific antibodies directed against said proteins.

The problem solved by Claims 2 and 4 over D1 and D2 can therefore be considered to be the development of a quicker and/or more wide-ranging method for detecting DNA lesions.

The proposed solutions to this problem consist, respectively, of the direct measurement of the DNA lesion repair and/or recognition proteins by chemiluminescence or the detection thereof by immunoblotting after desorption of the DNA/protein complexes.

Since the solution in Claim 2 is not suggested in the prior art documents dealing with DNA lesion detection, this claim, and thereby Claim 3, are considered to be inventive (PCT Article 33(3)).

The solution proposed in Claim 4 consists in



detecting the bound proteins by means of a Western Blot step following desorption of said proteins from the protein/damaged-DNA complexes. This solution is also considered to be inventive, as it is not suggested in the prior art cited (PCT Article 33(3)).

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: VI.

WO 98/53099 26.11.98 20.05.98 20.05.97

All of the claims in the present invention enjoy a right of priority as of the filing date of the priority document (26.03.98).

However, the aforementioned document, cited in the international search report, could be used in the European regional phase, as it apparently has a priority date previous to that of the present application (see the examples and the claims of WO 98/53099).

#### VII. Certain defects in the international application

The following defects in the form or contents of the international application have been noted:

- Contrary to the requirements of PCT Rule
   (ii), the description does not indicate the relevant prior art disclosed in document D2, nor does it cite this document.
- 2. The French patent application cited on pages 2 and 8 of the description should have been identified by the corresponding publication number (the PCT Guidelines, PCT Gazette-Section IV, Ch. II-4.17).

#### VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

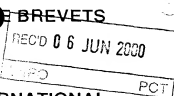
- 1. The third alternative in Claim 1, "cell treatment" (see line 11), is not clearly defined and is not supported by the description, which refers only to methods for damaging the DNA (PCT Article 6).
- 2. The term "indirectly", used in combination with the detection of proteins on the damaged DNA, leads to a lack of clarity in Claim 1. The steps involved in this broad definition of the detection are not defined. Consequently, the steps in question can be numerous and the methods of D1 and D2 are thereby included in the present Claim 1 (cf. also the PCT Guidelines, PCT Gazette-Section IV, III-4.1).
- 3. The formulation "any other construction of recognition" in Claim 2 is vague and ambiguous. The subject matter of said claim is therefore not clearly defined (PCT Article 6).
- 4. Contrary to the requirements of PCT Article 6,
  Claim 14 is not supported by the description, since
  the scope of said claim is broader than that
  justified by the description and the drawings.
  Indeed, the subject matter of Claim 14 is "modified
  DNA". The present application does not describe
  modified DNA but damaged DNA. Moreover, the feature
  in Claim 14 which states that purified proteins are
  contained in the claimed elements (see line 17) is
  not mentioned in the description. It is also for
  this reason that, contrary to the requirements of
  PCT Article 6, Claim 14 is not supported by the

VIII.	Certain	observations	on the	international	application
-------	---------	--------------	--------	---------------	-------------

description.

5. The term "in addition" in Claim 15 casts doubt as to the actual content of the claimed elements. The subject matter of said claim is therefore not clearly defined (PCT Article 6).

## **PCT**



#### RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(article 36 et règle 70 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire SFRI6.PCT			POUR SUITE A D	POUR SUITE A DONNER voir la notification de transmission du rapport d'examen préliminaire international (formulaire PCT/IPEA/416)				
Demande i	nterna	tionale n''	Date du dépot internati	onal (jour/mois/année)	Date de priorité (jour/mois/année)			
PCT/FR9	9/00	691	25/03/1999		26/03/1998			
Classificatio C12Q1/6		rnationale des brevets (CIB	i) ou à la fois classification	nationale et CIB				
Déposant SOCIETI	E FR	ANCAISE DE RECHE	RCHES ET D'INVES	STISSEMENTS (	(S.F.R.I.) etc.			
		rapport d'examen prélin al, est transmis au dépo			ion chargée de l'examen préliminaire			
2. Ce R/	APPO	ORT comprend 8 feuilles	, y compris la présente	feuille de couverture.				
é l'a a	té mo admir dmini	difiées et qui servent de	base au présent rapp ramen préliminaire inte	ort ou de feuilles cont	les revendications ou des dessins qui ont senant des rectifications faites auprès de e 70.16 et l'instruction 607 des Instructions			
3. Le pre	ésent ⊠	rapport contient des ind	ications relatives aux p	points suivants:				
11		Priorité						
111	$\boxtimes$	Absence de formulatio d'application industriell		nouveauté, l'activité in	oventive et la possibilité			
IV		Absence d'unité de l'in	vention					
٧	$\boxtimes$	Déclaration motivée se d'application industriell			ivité inventive et la possibilité déclaration			
VI	$\boxtimes$	Certains documents ci	és					
VII		Irrégularités dans la de						
VIII	$\boxtimes$	Observations relatives	à la demande internati	onale				
Date de pré		tion de la demande d'exame	en préliminaire	Date d'achèvement d	lu présent rapport			
06/10/19				02.06.2000				
		oostale de l'administration d aire international:	nargée de	Fonctionnaire autoris	Section 1985			
<b>)</b>	D-80	ce européen des brevets 0298 Munich +49 89 2399 - 0 Tx: 52365	6 epmu d	Renggli. J				
1. 1. 17.00		+49 89 2399 - 4465	•	N° de téléphone +49	89 2399 7461			

## RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR99/00691

l. Base	du ra	pport
---------	-------	-------

1. Ce rapport a été rédigé sur la base des éléments ci-après (les feuilles de remplacement qui ont été remises à l'office récepteur en réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées, dans le présent rapport, comme "initialement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent pas de modifications.): Description, pages: 1-12 version initiale Revendications, N°: 1-15 version initiale Dessins, feuilles: 1/6-6/6 version initiale 2. Les modifications ont entrainé l'annulation : ☐ de la description. pages: ☐ des revendications, n°s: des dessins. feuilles: 3. 

Le présent rapport a été formulé abstraction faite (de certaines) des modifications, qui ont été considérées comme allant au-delà de l'exposé de l'invention tel qu'il a été déposé, comme il est indiqué ci-après (règle 70.2(c)): 4. Observations complémentaires, le cas échéant : III. Absence de formulation d'opinion quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle La question de savoir si l'objet de l'invention revendiquée semble être nouveau, impliquer une activité inventive (ne pas être évident) ou être susceptible d'application industrielle n'a pas été examinée pour ce qui concerne : ☐ l'ensemble de la demande internationale.

☑ les revendications n° 5, 6, 15.

## RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR99/00691

ра	irce (	que :			
			e de l'ex		question, se rapportent à l'objet suivant, à l'égard e international n'est pas tenue effectuer un examen
	×				iquer les éléments ci-dessous), ou les revendications il n'est pas possible de formuler une opinion valable
		voir feuille séparée			
		les revendications, ou les rever description, de sorte qu'il n'est			n, ne se fondent pas de façon adéquate sur la une opinion valable.
		il n'a pas été établi de rapport o	de rech	erche internationa	ale pour les revendications nos en question.
٧.					eauté, l'activité inventive et la possibilité
	a a	oplication industrielle; citation	ıs et ex	plications à l'ap	oui de cette déclaration
1.	_	oplication industrielle; citation laration	ıs et ex	plications à l'ap	oui de cette déclaration
1.	Déc		Oui :	plications à l'ap Revendications Revendications	2-4
1.	Déc Nou	laration	Oui : Non : Oui :	Revendications	2-4 1, 7-14 2-4
1.	Déc Nou Acti	claration Iveauté	Oui : Non : Oui : Non :	Revendications Revendications Revendications Revendications	2-4 1, 7-14 2-4 1, 7-14
	Déc Nou Acti Pos	claration Iveauté vité inventive	Oui : Non : Oui : Non :	Revendications Revendications Revendications Revendications	2-4 1, 7-14 2-4 1, 7-14
	Déc Nou Acti Pos Cita	claration oveauté vité inventive sibilité d'application industrielle	Oui : Non : Oui : Non :	Revendications Revendications Revendications Revendications	2-4 1, 7-14 2-4 1, 7-14
2.	Déc Nou Acti Pos Cita	claration  Iveauté  vité inventive  sibilité d'application industrielle  Itions et explications  feuille séparée	Oui : Non : Oui : Non :	Revendications Revendications Revendications Revendications	2-4 1, 7-14 2-4 1, 7-14
2. <b>VI.</b>	Déc Nou Acti Pos Cita voir	claration  Iveauté  vité inventive  sibilité d'application industrielle  stions et explications	Oui : Non : Oui : Non : Oui : Non :	Revendications Revendications Revendications Revendications	2-4 1, 7-14 2-4 1, 7-14

voir feuille séparée

et / ou

2. Divulgations non écrites (règle 70.9)

## RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR99/00691

#### VII. Irrégularités dans la demande internationale

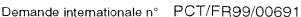
Les irrégularités suivantes, concernant la forme ou le contenu de la demande internationale, ont été constatées :

voir feuille séparée

#### VIII. Observations relatives à la demande internationale

Les observations suivantes sont faites au sujet de la clarté des revendications, de la description et des dessins et de la question de savoir si les revendications se fondent entièrement sur la description :

voir feuille séparée



#### Section III:

Les revendications 5, 6 et 15 ne sont pas claires (Art. 6 PCT, Directives PCT, PCT Gazette-Section IV, III-4.1 et 4.4).

Les étapes essentielles composant les revendications 5 et 6 ne sont pas clairement identifiées. Plus particulièrement, la séquence des étapes essentielles des revendications 5 et 6, en combinaison avec la revendication 4, aurait dû être clairement identifiée par le demandeur.

Le contenu des éléments de la revendication 15 n'est pas clairement défini. Des tampons de lyse sont revendiqués, cependant une des étapes en question, soit la désorption des complexes ne consiste apparemment pas en une lyse. De plus, il n'est pas fait mention dans la revendication 14 de complexes et ainsi, la nature du tampon revendiqué est indéfinie (Art. 6 PCT).

#### Section V:

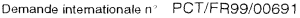
- 1. Il est fait référence aux documents suivants:
  - D1 WO-A-96 28571
  - D2 Anal. Bioch., 232, 1995, 37-42
- 2. Application industrielle (Art. 33(4) PCT):

Le contenu des revendications 1-4 et 7-14 est susceptible d'application industrielle.

3. Nouveauté (Art. 33(2) PCT):

Le document D1 décrit une méthode permettant de détecter quantitativement et qualitativement la présence de lésions dans un échantillon d'ADN pouvant être extrait in vivo ou préparé in vitro. Ce procédé est adaptable à l'échelle industrielle (cf. page 5, lignes 18-26 / page 6, lignes 12-18). Après immobilisation de l'ADN sur un support solide (voir D1, revendications 6-11), la détection est effectuée

## RAPPORT D'EXAMEN



#### PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

suite à l'incorporation de nucléotides marqués (cf. pages 7-9 et page 12, ligne 15page 14, ligne 2). Le document D2 décrit une méthode identique (cf. D2, particulièrement, résumé, matériel et méthodes et fig. 1).

A la lumière desdits documents, le contenu des revendications 1 et 7-14 n'est donc pas nouveau puisque la présence de protéines de reconnaissance et/ou de réparations des lésions est détectée de façon indirecte (Art. 33(2) PCT).

#### 4. Activité inventive (Art. 33(3) PCT):

Les revendications 2 et 4 de la présente demande se différencie des documents D1 et D2 en ce que les protéines se liant aux lésions présentent sur l'ADN sont détectées de façon directe ou après désorption des complexes par immunoblot, notamment en ayant recours à des anticorps spécifiques dirigés contre lesdites protéines.

Le problème résolu par les revendications 2 et 4 par rapport à D1 et D2 peut donc être considéré comme étant la mise au point d'une méthode permettant la détection de lésions sur l' ADN plus rapide et/ou plus large.

Les solution à ce problème consiste, respectivement, en la mesure directe par chimioluminescence des protéines de réparation et/ou de reconnaissance des lésions sur l'ADN ou en la détection par immunoblot après désorption des complexes ADN/protéines.

Comme la solution de la revendication 2 n'est pas suggérée dans les documents de l'art antérieur s'intéressant à la détection des lésions sur l'ADN, cette revendication, et par conséquent la revendication 3, sont considérées comme inventives (Art. 33(3) PCT).

La solution proposée dans la revendication 4 consiste à détecter les protéines liées par une étape de Western Blot après désorption desdites protéines des complexes protéines-ADN lésé. Cette solution est aussi considérée comme inventive, car elle n'est pas suggéré dans l'art antérieur cité (Art. 33(3) PCT).



## RAPPORT D'EXAMEN Demande interr PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

PCT/FR99/00691

#### Section VI

Certains documents publiés (règle 70.10)

Demande n''
Brevet n''

Date de publication

(jour/mois/année)

Date de dépôt (jour/mois/année)

Date de priorité
(valablement revendiquée)
(iour/mois/année)

WO 98/53099

26.11.98

20.05.98

20.05.97

Toutes les revendications de la présente demande jouissent d'un droit de priorité datant du dépôt du document de priorité (26.03.98).

Cependant, le document ci-dessus, cité dans le rapport de recherche internationale pourra être utilisé dans la phase régionale européenne, car il bénéficie <u>apparemment</u> d'une date de priorité antérieure à la présente demande (voir les exemples et les revendications de WO 98/53099).

#### Section VII

- 1. Contrairement à ce qu'exige la règle 5.1 a) ii) PCT, la description n'indique pas l'état de la technique antérieure pertinent exposé dans le document D2 et ne cite pas ce document.
- 2. La demande de brevet français citée aux pages 2 et 8 de la description aurait dû être identifiée par le numéro de publication correspondant (Directives PCT, PCT Gazette-Section IV, II-4.17).

#### Section VIII

- La troisième alternative de la revendication 1 "traitement des cellules, voir ligne 11" n'est pas clairement définie et n'est pas supportée par la description qui fait uniquement référence à des méthodes permettant d'endommager l'ADN (Article 6 PCT).
- 2. Le terme "indirectement", utilisé en combinaison avec la détection des protéines sur l' ADN lésé, introduit un manque de clarté dans la revendication 1. Les étapes

#### RAPPORT D'EXAMEN Demande internationale n° PCT/FR99/00691 PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

impliquées dans cette définition large de la détection sont indéfinies. Par conséquent, les étapes en question peuvent être multiples et ainsi, les méthodes de D1 et D2 sont comprises dans la revendication 1 actuelle (cf. aussi les Directives, PCT Gazette-Section IV, III-4.1).

- 3. La formulation "toute autre construction de reconnaissance" utilisée dans la revendication 2 est vague et équivoque. L'objet de ladite revendication n'est donc pas clairement défini (article 6 PCT).
- La revendication 14 ne se fonde pas sur la description, comme l'exige l'article 6 4. PCT, vu que sa portée est plus vaste que celle qui est justifiée par la description et les dessins. En effet, la revendication 14 a pour objet des "ADN modifiés". La présente demande ne décrit pas des ADN modifiés mais des ADN lésés. De plus, la caractéristique de la revendication 14, selon laquelle des protéines purifiées sont contenues dans les éléments revendiqués (voir ligne 17), n'est pas mentionnée dans la description. La revendication 14 ne se fonde donc pas, pour cette raison aussi, sur la description, comme l'exige l'article 6 PCT.
- Le terme "en outre" utilisé dans la revendication 15 laisse un doute quant au 5. contenu réel des éléments revendiqués. L'objet de ladite revendication n'est donc pas clairement défini (article 6 PCT).





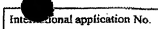
## PCT -

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference SFRI6.PCT	FOR FURTHER ACTION		ation of Transmittal of International Examination Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No. PCT/FR99/00691	International filing date (day/n 25 March 1999 (25.5		Priority date (day/month/year) 26 March 1998 (26:03.98)
International Patent Classification (IPC) or n C12Q 1/68			
Applicant SOCIETE FRANÇAIS	E DE RECHERCHES ET	D'INVESTI	
Authority and is transmitted to the a	applicant according to Article 36.		International Preliminary Examining
been amended and are the been Rule 70.16 and Section	nied by ANNEXES, i.e., sheets opasis for this report and/or sheets 607 of the Administrative Instru	of the descripti	on, claims and/or drawings which have ctifications made before this Authority
These annexes consist of a	total ofsheets.	·	
3. This report contains indications rela  I Busis of the report  Priority			
III Non-establishmen  IV Lack of unity of in	it of opinion with regard to nove invention	lty, inventive s	tep and industrial applicability
Reasoned statement cutations and expl		rd to novelty, is ent	nventive step or industrial applicability;
VII Certain defects in	the international application		
VIII 🔀 Certain observatio	ons on the international applicati	on:	
Date of submission of the demand	Date o	f completion o	f this report
06 October 1999 (06.	10.99)	02	June 2000 (02,06,2000)
Name and mailing address of the IPEA/EP	Autho	rized officer	
Facsimile No.	Telepl	ione No.	

Form PCT/IPEA/409 (cover sheet) (January 1994)



PCT/FR99/00691

I.	Basis c	of the 1	eport		•	·
1.	This re	eport b	as been drawn o	n the basis of (Replacement in this report as "originally fi	sheets which have been furnished to the r iled" and are not annexed to the report	eceiving Office in response to an invitation since they do not contain amendments.):
		1	he international	application as originally fi	led.	
	-		he description,	pages 1-12	, as originally filed,	á.
		S36		,	, filed with the demand,	
			٠,	pages	, filed with the letter of	*
				pages	, filed with the letter of	
	· .	$\boxtimes$	the claims,	Nos. 1-15	, as originally filed,	
	14 :	<b>د ک</b> ا 	· · ·	Nos	, as amended under Article 19	anticanii (initiama
	rsse, imreis		Action of	Nos.	, filed with the demand,	and the second of the second o
					, filed with the letter of	
				Nos.	, filed with the letter of	•
	. •	<b>S</b> ZI .	the drawings,	nhanto/6in 1/6-6/6	, as originally filed,	·
		$\bowtie$	uc diawnigo,	-	, is originally thee,	
			<u> </u>		, filed with the letter of	,
	,				, filed with the letter of	1
,	The sy	rrsender	onte have recult	ed in the cancellation of:		W 4
•	. The a	-		pages		
			the claims,	Nos.	•	
	•		the drawings,	sheets/fig		
			the mawnigs,	anceta 118	· ·	
3.		This r to go	eport has been e beyond the discl	stablished as if (some of) to osure as filed, as indicated	he amendments had not been made, a in the Supplemental Box (Rule 70.2)	since they have been considered (c)).
4	Additi	ional o	bservations, if n	ecessary:		
					• • •	
	:					
						'
			*			
			].  -			
L		,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	į.			



ional application No.

PCT/FR99/00691 III. Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability The questions whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive step (to be non obvious), or to be industrially applicable have not been examined in respect of: the entire international application. claims Nos. because: the said international application, or the said claims Nos. relate to the following subject matter which does not require an international preliminary examination (specify): the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nos. 5,6.15 are so unclear that no meaningful opinion could be formed (specifi): See separate sheet. the claims, or said claims Nos.
by the description that no meaningful opinion could be formed. \_ are so inadequately supported no international search report has been established for said claims Nos. \_

International application No.
PCT/FR 99/00691

Supplemental Box

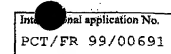
(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: III.

Claims 5, 6 and 15 are unclear (PCT Article 6, the PCT Guidelines, PCT Gazette-Section IV, III-4.1 and 4.4).

The essential steps which are the subject matter of Claims 5 and 6 are not clearly identified. More specifically, the sequence of the essential steps in Claims 5 and 6, in combination with Claim 4, should have been clearly identified by the applicants.

The content of the elements in Claim 15 is not clearly defined. Lysis buffers are claimed, yet one of the steps in question, that is, the desorption of the complexes, apparently does not comprise a lysis. Moreover, Claim 14 does not mention any complexes and the nature of the claimed buffer is therefore undefined (PCT Article 6).



V.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
	citations and explanations supporting such statement

	i i i i i i i i i i i i i i i i i i i			
1.	Statement			
	Novelty (N)	Claims	2-4	YES
		Claims	1, 7-14	NO
	Inventive step (IS)	Claims	2-4	YES
		Claims	1, 7-14	NO
	Industrial applicability (IA)	Claims	1-4, 7-14	YES
California		Claims		NO

#### . Citations and explanations

1. Reference is made to the following documents:

D1: WO-A-96 28571

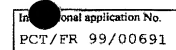
D2: Anal. Bioch., 232, 1995, 37-42

2. Industrial applicability (PCT Article 33(4)):

The subject matter of Claims 1-4 and 7-14 is industrially applicable.

3. Novelty (PCT Article 33(2));

D1 describes a method for quantitatively and qualitatively detecting the presence of lesions in a DNA sample, said sample being either extracted in vivo or prepared in vitro. This method can be adapted for use on an industrial scale (cf. page 5, lines 18-26; page 6, lines 12-18). The DNA is immobilised on a solid substrate (see D1, Claims 6-11), after which the detection is carried out following incorporation of labelled nucleotides (cf. pages 7-9 and page 12, line 15 to page 14, line 2). Document D2 describes an identical method (cf. D2,



in particular, the summary, the "Materials and methods" and Figure 1).

Therefore, in view of said documents, the subject matter of Claims 1 and 7-14 is not novel since the presence of lesion recognition and/or repair proteins is detected in an indirect manner (PCT Article 33(2)).

4. Inventive step (PCT Article 33(3)):

Claims 2 and 4 of the present application differ from documents D1 and D2 in that the proteins binding to the DNA lesions are detected either directly or after desorption of the complexes by immunoblotting, in particular, by using specific antibodies directed against said proteins.

The problem solved by Claims 2 and 4 over D1 and D2 can therefore be considered to be the development of a quicker and/or more wide-ranging method for detecting DNA lesions.

The proposed solutions to this problem consist, respectively, of the direct measurement of the DNA lesion repair and/or recognition proteins by chemiluminescence or the detection thereof by immunoblotting after desorption of the DNA/protein complexes.

Since the solution in Claim 2 is not suggested in the prior art documents dealing with DNA lesion detection, this claim, and thereby Claim 3, are considered to be inventive (PCT Article 33(3)).

The solution proposed in Claim 4 consists in

detecting the bound proteins by means of a Western Blot step following desorption of said proteins from the protein/damaged-DNA complexes. This solution is also considered to be inventive, as it is not suggested in the prior art cited (PCT Article 33(3)).

Interior No.
PCT/FR 99/00691

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: VI.

WO 98/53099

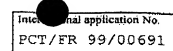
26.11.98

20.05,98

20.05.97

All of the claims in the present invention enjoy a right of priority as of the filing date of the priority document (26.03.98).

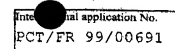
However, the aforementioned document, cited in the international search report, could be used in the European regional phase, as it apparently has a priority date previous to that of the present application (see the examples and the claims of WO 98/53099).



#### VII. Certain defects in the international application

The following defects in the form or contents of the international application have been noted:

- 1. Contrary to the requirements of PCT Rule
  5.1(a)(ii), the description does not indicate the
  relevant prior art disclosed in document D2, nor
  does it cite this document.
- 2. The French patent application cited on pages 2 and 8 of the description should have been identified by the corresponding publication number (the PCT Guidelines, PCT Gazette-Section IV, Ch. II-4.17).



#### VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

- 1. The third alternative in Claim 1, "cell treatment" (see line 11), is not clearly defined and is not supported by the description, which refers only to methods for damaging the DNA (PCT Article 6).
- The term "indirectly", used in combination with the detection of proteins on the damaged DNA, leads to a lack of clarity in Claim 1. The steps involved in this broad definition of the detection are not defined. Consequently, the steps in question can be numerous and the methods of D1 and D2 are thereby included in the present Claim 1 (cf. also the PCT Guidelines, PCT Gazette-Section IV, III-4.1).
- 3. The formulation "any other construction of recognition" in Claim 2 is vague and ambiguous. The subject matter of said claim is therefore not clearly defined (PCT Article 6).
- Claim 14 is not supported by the description, since the scope of said claim is broader than that justified by the description and the drawings.

  Indeed, the subject matter of Claim 14 is "modified DNA". The present application does not describe modified DNA but damaged DNA. Moreover, the feature in Claim 14 which states that purified proteins are contained in the claimed elements (see line 17) is not mentioned in the description. It is also for this reason that, contrary to the requirements of PCT Article 6. Claim 14 is not supported by the

Interconal application No.
PCT/FR 99/00691

VIII. Certain observations on the international application

description.

5. The term "in addition" in Claim 15 casts doubt as to the actual content of the claimed elements. The subject matter of said claim is therefore not clearly defined (PCT Article 6).







Avans l'expiration du délai prévu pour la modification des

#### DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
(51) Classification internationale des brevets $^6$ :		(11) Numéro de publication internationale:	WO 99/49080
C12Q 1/68	AI	(43) Date de publication internationale:30 sept	embre 1999 (30,09,99)

- (81) Etats désignés: CA, IP, US, brevet curopéen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, (21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR99/00691
- 25 mars 1999 (25.03.99) (22) Date de dépôt international: PT. SEL
- Publiće (30) Données rélatives à la priorité: 98/04064 26 mars 1998 (26.03.98) FR Avec rapport de recherche internationale.
- revendications, sera republiée si des modifications sont (71) Déposant (pour tous les Euns désignés souf US): FRANÇAISE CIETE DE RECHERCHES D'INVESTISSEMENTS (S.F.R.I.) [FR/FR]; Borganton, P-33127 Saint Jean d'Illac (FR).
- (72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): SALLES, Bernard [FR/FR]; 4, rue Compans, F-31500 Toulouse (FR).

  CALSOU, Parrick [FR/FR]; 37, rue des Avions, F-31400

  Toulouse (FR). LI, Ruo-Ya [FR/FR]; 25, avenue
  d'Occitanie, F-31520 Ramonville Sainte Agne (FR).
- (74) Mandataire: POUCHUCQ, Bernard; Cabinet Thebault, 111, cours du Médoc, F-33300 Bordeaux (FR).
- METHOD FOR DETECTING DAMAGED DNA USING PROTEIN COMPLEXES AND ELEMENTS FOR IMPLEMENTING (54) Title: SAED METHOD
- (\$4) Titre: PROCEDE DE DETECTION DE LESIONS DE L'ADN AU MOYEN DE COMPLEXES DE PROTEINES ET ELEMENTS PERMETTANT LA MISE EN OEUVRE DU PROCEDE

#### (57) Abstract

The invention concerns a method for qualitatively and quantitatively detecting DNA lesions comprising the following different steps: preparing DNA; subjecting said DNA to damaging treatment; and fixing said damaged DNA; subjecting said DNA to damaging treatment; and fixing said damaged DNA on a sensitised solid support; or preparing DNA; fixing said non-damaged DNA on a sensitised solid support; and subjecting said DNA to damaging treatment; or treating cells; lysis and capture of cell DNA. The invention is characterized in that it consists in: treating said damaged DNA with a composition comprising a cell extract or a purified protein having at least an activity for recognising and/or repairing lesions, and detecting on the damaged DNA, directly or indirectly, the presence of the proteins recognising and/or repairing the resulting lesions; a washing step intervening between all the different steps. The invention also concerns the elements for implementing said method.

#### (57) Abrégé

L'objet de l'invention est un procédé de détection qualitative et quantitative de lésions sur l'ADN comprenant les différentes étapes suivantes: préparation de l'ADN; traitement endommageant cet ADN, et fixation de cet ADN 16s6 sur un support solide sensibilisé, ou préparation de l'ADN; fixation de cet ADN non lésé sur un support solide sensibilisé, et traitement endommageant l'ADN; ou traitement des cellules lyse et capture de l'ADN cellulaire.

caractérisé en ce qu'il consiste à: faire agir sur cet ADN lésé une composition comprenant au moins un extrait cellulaire ou une protéine purifiée possédant au moins une activité de reconnaissance et/ou de réparation des lésions, et à détecter sur l'ADN lésé, directement ou indirectement, la présence des protéines de recomnaissance et/ou de réparation des lésions produites, toutes les éapes étant séparées par au moins une étape de lavage. L'invention concerne aussi les éléments pour la mise en œuvre de ce procédé.

#### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL	Albanie	ES	Espagne	LS	Lesotho	8I	Slovénie
AM	Arménie	FI	Finlande	LT	Liunio	8K	Slovequia
ÀΤ	Autriche	PR.	France	141	Luxembourg	SIN	Sénégal
AU	Australia	GA	Gabon	ĹV	Lettogie	82	Sweziland
		GB	Royaume-Uni	MC	Молько	TD	Tched
AZ	Azerbaidjati	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BA	Bosnie-Hertegovise	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikktan
BB	Barbade						
BE	Bolgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faco	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU	Hongrie	ML	Muli	TT	Triums-et-Tobago
BJ	Bénin	18	Triande	MN	Mongolio	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Tarmel	MH	Mauricurie	UG	Cruganda
BY	Bélarus	1S	Islande	MW	Malawi	US	Etms-Unis d'Amérique
CA	Canada.	TT	italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékisten
CF	République contrafricaine	JP	Japon	NE	Niger	VN	Viet Nam
ÇG	Coogo	KE	Kenya	NL	Payt-Das	ชบ	Yougoslavic
CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvego	zw	Zimbabwo
CI	Core d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nonvelle-Zeinndo		
CM	Cameroup		démocratique de Corée	21.	Pologue		
CN	Chine	KR	République de Coréa	PT	Fortugal		
CU	Cuba	KZ.	Kazekman	RO	Roumanie		
CZ	République schaque	LC	Sainte-Lucie	RU	Pédération de Russie		
DE	Allemanna	LI	Liccinonatain	SD	Soudan		
DK	Dancmark	ŁK	Sti Lanka	8 <b>E</b> .	විය <b>ද්ග</b> ව		
RR	Batonic	LR	Libéria	8G	Singapour		

PCT/FR 99/00691

IPC 6	FRITATION OF SUBJECT MATTER C1201/68	,	
According to	, international Patent Classification (IPC) or to both national class	dication and IPC	
B. FIELDS	SEARCHED		
Minimum do IPC 6	cumentation searched (classification system followed by classific	Setion symbols)	
1100	Cley		
- <u></u>			
Documentat	ion searched other than remember documentation to the extent th	er such comments are included in the	fields searched
Electronic di	this base consulted during the international search (name of data	base and, where practical search ten	me (alied)
		;	
		; ;	
ار علمانی بدیدیدی در		and the second second	
C. DOCUM	ents considered to be relevant		
Category -	Citation of document, with indication. where appropriate, of the	relevant pastages	Fishevant to claim No.
<u></u>		The state of the s	
Х	PARK M. S. ET AL.,: "Ultraviol		1-4
	movement of the human DNA repat Xeroderma pigmentosum type G, 1	r protein,	
	nucleus"	ti tile	
	PROC. NATL. ACAD. SCI. USA.		
	vol. 93 August 1996 (1996-0 8368-8373, XPOO2087082	8) pages	
γ .	See m & m, fig. 2	1	7-15
. '			
		- Carrier Control of the Control of	
Y	WO 96 28571 A (RECH INVESTISSEN DE :PROVOT CHRISTIAN (FR): SALL		7-15
	19 September 1996 (1996-09-19)		
	see claims		
A	WO 96 41192 A (UNIV JOHNS HOPK)	NC 1	1-15
	19 December 1996 (1995-12-19)		
	see claims	•	
	- }:	-/	
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
X Futt	rer documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members a	re heled by entrex.
* Special ca	tephrites of Oiled documents :	"I" later decument sustained after	the friemstonel illing date
"A" dogum	int defining the general state of the art which is not waste to be of paracular resovence	or priority data and not in con chad to understand the princi	Mict with the application true ple or theory underlying the
"E" earter	incoment but published on or after the internetional	"X" dostanam et nametaan säävan	ce: the claimed aversion
"L" doousia	ming with the publication date of another to the publication date of another to selection the publication date of another to the publication date of the publi	carnot be porteidered novel o	or garanot be considered, to en trial doctorated is Talben alone
CIRRO	n of other special reason (se specified)	"Y" document of pertiouser reterent	ive an myenilve ships within the
	erit fellerring to an oral disclosurs, use, exhibition or means	document is company with a ment, such company with a	ng obvious to a person skilled
	int sublished prior to the International filing date but namine priority date claimed	in the air.  S' document member of the sam	e pateri family
Date of the	actual completion of the international search	Date of malling of the Internal	formi serich report
1	5 July 1999	29/07/1999	
Name and	making address of the ISA	Authorized phicer	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
	European Paters Office, P.B. 5616 Pateritears 2   Nr 2280   NY Pigerijk   Tel. (+81-79) 540-8040, Tr. 21 561 epo m.		
1	Fax: (+31-70) 340-3016	Muller, F	

Inter net Application No PCT/FR 99/00691

77 107 20		
	Minn) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
geredoth .	Challon of document, wen indication where appropriate, of the relevant passages	Flatavant to class No.
4	WO 93 24837 A (APPLIED GENETICS INC) 9 December 1993 (1993-12-09)	1-15
(	SALLES B ET AL: "A CHEMILUMINESCENT MICROPLATE ASSAY TO DETECT DNA DAMAGE	1-15
	INDUCED BYGENOTOXIC TREATMENTS" ANALYTICAL BIOCHEMISTRY, vol. 232, 1 January 1995 (1995-01-01),	
	pages 37-42, XP002054956 ISSN: 0003-2697 the whole document	
У, Х	WO 98 53099 A (CHAUBRON FRANCK ; GENOLIFE (FR): PROVOT CHRISTIAN (FR))	1-15
	26 November 1998 (1998-11-26) the whole document	
' <b>,X</b> .	FRIT P ET AL.,: "Ku70/Ku80 protein complex inhibits the binding of nucleotide excision repair proteins on linear DNA in	1-15
	vitro" J. MOLECULAR BIOLOGY, vol. 284, no. 4,	
	- 11 December 1998 (1998-12-11) pages 963-973, XP002109336 the whole document	
•	The whole document	
•		

information on patent family members.

PCT/FR 99/00691

					PC1/FR 99/00691		
cita	atent document d in search repo	rt	Publication date		'atent family member(s)	Publication date	
MO	9628571	A	19-09-1996	FR AU CA EP	2731711 A 5008996 A 2215493 A 0815260 A	20-09-1996 02-10-1996 19-09-1996 07-01-1998	
WO	9641192	Α	19-12-1996	AU CA EP	6254396 A 2223971 A 0845104 A	30-12-1996 19-12-1996 03-06-1998	
ΝO	9324837	A	09-12-1993	US EP	5407804 A 0642664 A	18-04-1995 15-03-1995	
MO	9853099	Α	26-11-1998	FR AU	2763600 A 7775198 A	27-11-1998 11-12-1998	

## TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BOYETS PCT

#### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

(article 18 et règles 43 et 44 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire SFRI6.PCT		mission du rapport de recherche internationale et, le cas échéant, le point 5 ci-après
Demande internationale n°	Date du dépôt international (jour/mois/année)	(Date de priorité (la plus ancienne) (jour/mois/année)
PCT/FR 99/00691	25/03/1999	26/03/1998
Déposant	-	
SOCIETE FRANCAISE DE RECH	ERCHES ET D'INVESTISSEMEN	
	onale, établi par l'administration chargée de la r e copie en est transmise au Bureau internations	
Ce rapport de recherche internationale co	emprend3feuilles.	
Il est aussi accompagné d	d'une copie de chaque document relatif à l'état	de la technique qui y est cité.
1. Base du rapport		
	recherche internationale a été effectuée sur la l posée, sauf indication contraire donnée sous le	
la recherche international	e a été effectuée sur la base d'une traduction d	e la demande internationale remise à l'administration.
la recherche internationale a été e contenu dans la demande déposée avec la demande remis ultérieurement à l'a remis ultérieurement à l'a La déclaration, selon laqu divulgation faite dans la d	effectuée sur la base du listage des séquences e internationale, sous forme écrite. e internationale, sous forme déchiffrable par ord dministration, sous forme écrite. dministration, sous forme déchiffrable par ordin lelle le listage des séquences présenté par écri emande telle que déposée, a été fournie,	dinateur.
	présenté par écrit, a été fournie.	oormaale par orantatear contractingace a conce
2. Il a été estimé que certa	ines revendications ne pouvaient pas faire i	'objet d'une recherche (voir le cadre I).
3. Il y a absence d'unité de	el'invention (voir le cadre II).	
4. En ce qui concerne le titre,		
X le texte est approuvé tel c	<b>ju'il a été rem</b> is par le deposant.	
Le texte a été établi par l'a	administration et a la teneur sulvante:	
5. En ce qui concerne l'abrégé,		
le texte est approuvé tel c	<b>u'il a été remis par</b> le déposant	
le texte (reproduit dans le présenter des observation de recherche internationa	cadre III) a été établi par l'administration confons à l'administration dans un délai d'un mois à dele.	rmément à la règle 38.2b). Le déposant peut compter de la date d'expédition du présent rapport
6. La figure des dessins à publier avec	l'abrégé est la Figure n°	1
x suggérée par le déposant	<del>.</del>	Aucune des figures
parce que le déposant n'a	, , , ,	n'est à publier.
parce que cette figure car	actérise mieux l'invention.	

#### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE



A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 C12Q1/68

Seton la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

#### B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)  $CIB \ 6 \ C12Q$ 

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X.	PARK M. S. ET AL.,: "Ultraviolet-induced movement of the human DNA repair protein, Xeroderma pigmentosum type G, in the nucleus"  PROC. NATL. ACAD. SCI. USA,	1-4
	vol. 93, - août 1996 (1996-08) pages 8368-8373, XP002087082	
Υ .	voir m & m, fig. 2	7-15
Y	WO 96 28571 A (RECH INVESTISSEMEN SOC FR DE ;PROVOT CHRISTIAN (FR); SALLES BERNAR) 19 septembre 1996 (1996-09-19) voir revendications	7-15
4	WO 96 41192 A (UNIV JOHNS HOPKINS) 19 décembre 1996 (1996-12-19) voir revendications	1-15
	-/	
X Voir	la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents X Les documents de famille	s de brevets sont indiqués en annexe

"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particullèrement pertinent	"T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
"L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais	"X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément "Y" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métler "&" document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée  15 juillet 1999	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale  29/07/1999
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Fonctionnaire autorisé  Müller, F

#### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

l	Demande Int	ternationale No
	FR.	99/00691

C.(suite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées
A	WO 93 24837 A (APPLIED GENETICS INC) 9 décembre 1993 (1993-12-09)	1-15
X	SALLES B ET AL: "A CHEMILUMINESCENT MICROPLATE ASSAY TO DETECT DNA DAMAGE INDUCED BYGENOTOXIC TREATMENTS" ANALYTICAL BIOCHEMISTRY, vol. 232, 1 janvier 1995 (1995-01-01), pages 37-42, XP002054956 ISSN: 0003-2697 le document en entier	1-15
Ρ,Χ	WO 98 53099 A (CHAUBRON FRANCK ;GENOLIFE (FR); PROVOT CHRISTIAN (FR)) 26 novembre 1998 (1998-11-26) 1e document en entier	1–15
P,X	FRIT P. ET AL.,: "Ku70/Ku80 protein complex inhibits the binding of nucleotide excision repair proteins on linear DNA in vitro"  J. MOLECULAR BIOLOGY, vol. 284, no. 4, - 11 décembre 1998 (1998-12-11) pages 963-973, XP002109336 le document en entier	1-15

Information on patent family members

International Application No

FR 99/00691

Patent document cited in search report		Publication date		atent family member(s)	Publication date
WO 9628571	A	19-09-1996	FR AU CA EP	2731711 A 5008996 A 2215493 A 0815260 A	20-09-1996 02-10-1996 19-09-1996 07-01-1998
WO 9641192	Α	19-12-1996	AU CA EP	6254396 A 2223971 A 0845104 A	30-12-1996 19-12-1996 03-06-1998
WO 9324837	Α	09-12-1993	US EP	5407804 A 0642664 A	18-04-1995 15-03-1995
WO 9853099	Α	26-11-1998	FR AU	2763600 A 7775198 A	27-11-1998 11-12-1998

#### PCT

AVISIMFORMANT LE DEPOSANT DE LA COMMUNICATION DE LA DEMANDE INTERNATIONALE AUX OFFICES DESIGNES

(règle 47.1.c), première phrase, du PCT)

Expéditeur le BUREAU INTERNATIONAL

Destinataire:

POUCHUCO, Bernard Cabinet Thebault 111. cours du Médoc F-33300 Bordeaux

FRANCE

REGU le

2 O OCT, 1999

Date d'expéction (jour/mois/année) 30 septembre 1999 (30:09:99)

Référence de dossier du déposant ou du mandataire

SFRIGPCT

AVIS IMPORTANT

Demanda internationale no

Date du dépôt international (jour/mois/année) | Date de priorité (jour/mois/année)

26 mars 1998 (26.03.98)

PCT/FR99/00691

25 mars 1999 (25.03.99).

Déposant

SOCIETE FRANÇAISE DE RECHERCHES ET D'INVESTISSEMENTS (S.F.R.I.)

Il est notifié par la présente qu'à la date indiquée ci dessus comme date d'expédition de cet avis, le Bureau international a communique, comme le prévoit l'article 20, le demande internationale aux offices désignés suivants: EP,JP,US

Conformément à la règle 47.1 d), troisième phrase, des offices acceptent le présent avis comme prauve déterminante du fait que la communication de la demande internationale à bien eu lieu à la date d'expédition indiquée plus haut, et le déposant n'est pas tenu de remettre de copie de la demande internationale à l'office ou aux offices désignés.

 Les offices désignés suivents ont rénoncé à l'exigence selon lequelle cette communication doit être effectuée à cette date. CA

La communication sers effectuée seulement sur demande de ces offices. De plus, le déposant n'est pas tenu de remettre de copie de la demande internationale aux offices en question (règie 49,1)a-bis))

 Le présent avis est accompagné d'une copie de la demande internationale publiée par le Bureau international le 30 septembre 1999 (30.09.99) sous le numéro VVO 99/49080.

#### RAPPEL CONCERNANT LE CHAPITRE (I (article 31,2)a) et règle 54.2)

Si le déposant souhaite reporter l'ouverture de la phase nationale jusqu'à 30 mois (ou plus pour se qui concerne certains offices) à compter de la date de priorité, la demande d'examen préliminaire international doit être présentée à l'administration compétente chargée de l'examen préliminaire international avant l'expiration d'un délai de 19 mois à compter de la cete de priorité.

ll appartient exclusivement au daposant de veiller au respect du délai de 19 mois

Il est à mèter que seul un déposant qui est ressortissant d'un État contractant du PCT lié par le chapitre il ou qui y a son domicile peut présenter une demande d'examen préliminaire international

#### RAPPEL CONCERNANT L'OUVERTURE DE LA PHASE NATIONALE (BRICLE 22 00 39:1))

Si le déposant souhaite que la demande internationale procède en phase nationale, il doit, dans le délai de 20 mois ou de 30 mais, ou plus pour se qui concerna certains affices, accomplir les actes mentionnés dans ses dispositions auprès de chaque office désigné ou élu:

Pour d'astres informations importantes concernant les délais et les actes à accomplir pour l'ouverture de la phase nationale, voir l'annexe du formulaire PCT/IB/301 (Notification de la réception de l'exemplaire original) et le volume il du Guide du déposant du PCT.

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse

Fonctionnaire autorisé

J. Zahra

no de téléphone (41-22) 338.83.38

Inter Initial Application No.
PCT/FR 99/00691

			1 LC1/LK 33/00031
A. CLASSIF	RIATION OF SUBJECT MATTER  C1201/68		
	interrutional Patent Classification (IPC) or to both national classific	ation and IPC	
B. FIELDS S	RAPICHED amentation searched (chaselication system followed by glassificat	Party Burytan bal	
IPC 6	C120	Anii ayii anii ay	*
	·.	:	
Documentate	on searched other than marmillin documentation to the extent that	SUCH documents are in	scholed in the fields searched
		:	
Siechouse car	tel base consusted during the international search (name of cata b	ene muor acceda bimese	CAL SOUTH TRITING LIMPULY
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	:	
		. :	
		<u> </u>	
C. DOCUME	NTS CONSIDERED TO SE RELEVANT		
Calegory	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	slavent pessegae	Relevant to claim No.
X .	PARK M. S. ET AL.,: "Ultraviole		1-4
ŀ	movement of the human DNA repair		
1	Xeroderma pigmentosum type G, in nucleus"	tne	
1	PROC. NATL. ACAD. SCI. USA.		
•	vol. 93 August 1996 (1996-08	) pages	
	8368-8373, XP002087082		7.4
Υ .	see m & m, fig. 2	÷	<b>( )</b>
	hap eat day		
Υ.	WO 96 28571 A CRECH INVESTISSEME	N SOC FR	7-15
	DE :PROVOT CHRÎSTIAN (FR): SALLE 19 September 1996 (1996-09-19)	IS BERNAR)	
	12 3ebramber 1330 (1330-03-13)		
A	WO 96 41192 A (UNIV JOHNS HOPKIN	<b>1</b> S }	1-15
	19 December 1996 (1995-12-19)	;	
	see claims		
		-/	
[1]	per documents are listed in the continuation of box Q.	[v ] balance.	thy members are hated by arms.
LA FOR	ii:	<u> </u>	and the second s
* Special or	regimes of caled documents:	"I" later document	proxisting after the exemisional time date
"A" documi	initidesimo the general state of the art which is not parecular relovance	CRAC TO UNGER	and not in conflict with the application but stand the principle or theory underlying the
	comment but published on or after the international	"X" downward "X"	PROTEST PERSONNESS THE CURPOSE SYLVENSISM
L COOUTE	wa which may throw double on priority claims or	Unoppe, est (M): celudo, pe, bos	widered reviet or outwol die pormidered. To entive stap when the doctiment is taken done
- citabo	is piled to establish the publication date of another opporter spacial reason (se specified)	carried be por	utiouse; enterwares; the claimed Ryalifor; addered to thyolve an enventive, step; When the
	क्षेत्रं (Misming to en oral Chrobusters, uses, exhibition or mesne	ments, such c	condition being obvious to a pendin stilled
	ent elibitatied prior to the insernational faing date but tien the priority date claimed	in the art. "A" document men	mer of the same paters family
	actual completion of the international search		g of the international season report
1	5 July 1999	29/07	7/1999
Name and	making address of the ISA	Authorized of	The second of th
	European Péters Office, P.B. 5518 Pateridann 2 NL - 2250 HV Filewijk		
	Tel. (481-70) 840-8040, Tic. 81 661 epo ni, Fax: (481-70) 340-3016	Mulle	er, F
ł		>	the state of the s

PCT/FR 99/00691

		PCT/FR 99/00691
	cion) DOCUMENTS CONSIDERED TO SERELEVANT	
eredotA .	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Flatavaire to class 190.
Ì	WO 93 24837 A (APPLIED GENETICS INC) 9 December 1993 (1993-12-09)	1-15
•	SALLES B ET AL: "A CHEMILUMINESCENT MICROPLATE ASSAY TO DETECT DNA DAMAGE INDUCED BYGENOTOXIC TREATMENTS"	1-15
	ANALYTICAL BIOCHEMISTRY, vol. 232, 1 January 1995 (1995-01-01), pages 37-42, XP002054956	
	ISSN: 0003-2697 the whole document	
<b>, X</b>	WO 98 53099 A (CHAUBRON FRANCK ;GENOLIFE (FR): PROVOT CHRISTIAN (FR)) 26 November 1998 (1998-11-26)	1-15
	the whole document	
<b>,</b> X	FRIT P. ET AL., : "Ku70/Ku80 protein complex inhibits the binding of nucleotide excision repair proteins on linear DNA in	1-15
	Vitro" J. MOLECULAR BIOLOGY,	
	vol. 284, no. 4, - 11 December 1998 (1998-12-11) pages 963-973, XP002109336	
	the whole document	
. •		
		and the second second
,		

information on patent family members

Form PCT/ISA/210 (peters temby sinnex) (July 1992)

Interr 1st Application No.
PCT/FR 99/00691

p)	atent document d in search réport		Publication	PCT/FR 99/00691		
cite			date	Pate(1) family member(s)		Publication date
MO	9628571 д	19-09-1996	FR AU CA EP	2731711 A 5008996 A 2215493 A 0815260 A	20-09-1996 02-10-1996 19-09-1996 07-01-1998	
MO	9641192	A	19-12-1996	AU CA EP	6254396 A 2223971 A 0845104 A	30-12-1996 19-12-1996 03-06-1998
WO	9324837	Α	09-12-1993	US EP	5407804 A 0642654 A	18-04-1995 15-03-1995
WO	9853099	A	26-11-1998	FR AU	2763600 A 7775198 A	27-11-1998 11-12-1998